## Title

Fermentative production of L-threonine

#### **Inventor Name**

Nakayama, Kiyoshi; Kobata, Mamoru; Tanaka, Yoshitake; Nomura, Tadaaki

# Patent Assignee

Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd., Japan

# **Publication Source**

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 3 pp.

#### Identifier-CODEN

**JKXXAF** 

#### **Patent Information**

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 50025790	<b>A2</b>	19750318	JP 1973-80275	19730718 <
JP 55042630	B4	19801031		
Application Information				

# **Priority**

JP 1973-80275 19730718

#### **Abstract**

L-threonine (I) was produced by Protaminobacter candidus or Methanomonas methylovora. Thus, P. candidus ATCC 21372 was cultured on a medium (pH 7.2) contg. MeOH 20 ml; (NH4)2SO4 10, urea 1, KH2PO4 2, K2HPO4 7, MgSO4.7H2O 0.5, and CaCO3 20 g; FeSO4.7H2O 10, MnSO4.4-5H2O 8, thiamine-HCl 1, and phenol red 10 mg, and biotin 10 .mu.g in 1 l. at 30° for 67 hr. MeOH was added at 1% after 16 hr and at 2% each after 24 and 40 hr cultivation; the pH was adjusted with 2N NH4OH. Prodn. of I was 50 mg/l. To 3 l. culture broth, 60 g CaCl2.2H2O was added with stirring. The resulting ppt., CaCO3, and cells were removed by centrifugation. The supernatant was concd. under reduced pressure and the resulting ppt. was removed thus yielding 55 ml supernatant. I in the supernatant was adsorbed on Diaion SK 1 (H+) at pH 2, eluted with 0.25N NH4OH, and crystd. with addn. of EtOH yielding 65 mg crystals.

## International Patent Classification

C12D

# **Document Type**

**Patent** 

		, d
•		
¥1		
		ž.
•		
1		

Language

Japanese

**Accession Number** 

1975:477000 CAPLUS

**Document Number** 

83:77000

		T and the second	
•			
		•	
	<b>\$</b>		
i			

# BEST AVAILABLE COPY



(2000円)

\$<sub>6</sub>. 許爾

昭和48年7月/8日

特許庁長官 殿

1. 発明の名称

ペタマウルウ 発酵後によるシースレオニンの無当法

2. 発明者

住所 神和川泉相根版市南台 クロロノ 4 音 9 号 大名 中山 神 (社かまな

3. 特許出願人

郵便番号 100

住 所 東京都千代田区大手町一丁目6番1号

3 称 (102)協和醱酵工業株式会社

代表者 高 田 弘

4. 添付書類の目録

(1) 明 細 書

1 浦

(2) 图 字 型 本

•

(19) 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 50-25790

43公開日 昭50.(1975) 3. 18

②特願昭 48-80275

②出願日 昭紀 (1973) 7 18

審査請求 未請求

(全3: 頁)

庁内整理番号 7//0 49

ᡚ日本分類 36€)Dユナ/ 1 Int. C1? C/2D /3/06

明 細 書

3

1. 発明の名称

発酵法によるL-スレオエンの製造法

1. 特許請求の範囲

プロタミノパクター島をたはメタノモナス異 に属する D - スレオエン生産性菌株を、飲蓄株 の変化しりる炭素値・温素準・無機物かよびそ の他の栄養原を含有する培地に培養し、培養物 から D - スレオニンを単酸・採取することから なる D - スレオニンの製造法。

よ発明の詳細な説明

L-スレオニンは、人間や動物にとつて栄養 上必須のアミノ酸の/つであり、医薬、食品、 飼料などに広く利用されている重要な物質である。

従来、微生物を利用するD - スレオニンの製法としては、ダルコースなどの精質を原料とする方法(特公昭38 - / #393号公報)、ソルビトールやマルトールを原料とする方法(米

国特許第2937/2/,同2937/22)、 炭化水素を原料とする方法(米国特許第 3322358,同3684653)、エタノ ールを利用する方法(特公昭47-29号公報)、 アクロモバタター属かよびシュードモナス属に 減し、メタノール費化性を有する曹操を利用す るメタノールからエースレオニンを製造する方 法(特公昭43-23273号公報)などが知 られている。

しかしながら、前配特公昭 # 3 - 2 5 2 7 3 号 公報によれば、メタノールからの b - スレオニ ンの生成量は、/ / ~ 2 / 3 / 8 程度であり、 消足すべきものではない。

本発明者らは、アクロモバクター属かよびシュードモナス員以外の箇株についてメタノールからのレースレオニンの生産について検索した結果、だとえば、プロタミノバクター・カンディメス(Protaminobacter candidue) ATCC2/373かよびメタノモナス・メテロボーラ(Methanomonas methylovora)

ATCC2/369 の培養物中にレースレオエン が生成する事実を見い出した。

とのようなプロタミノパクター裏かよびメタ ノモナス鳥の菌株による1-スレオニンの生産 については従来未知のものであり、本発明が最 初のものである。

以下本発明の方法について説明する。

菌状としては、プロタミノバクター属かよび メタノモナス腐化属し、L-スレオニンを生成 する能力を有するものを使用する。

その具体例としては、プロタミノパクター・ カンデイダスATCC2/372 かとびメタノモ ナス・メチロポーラATCC2/369 があげら れ、とれらの菌株については、その菌学的性質 が米国特許366337.0に記載され既知である。

菌株の培養のための培地としては、使用する 曹株の変化しうる炭素源、強素源、無機物、そ の他の栄養源をほどよく含有するものを利用す

・たとえば、プロタミノバクター・カンデイダ

维用 昭50-25790 ② メムTCC2/372 かよびメタノモナス・メチ ロポーラATCC2/369を利用する場合は、 炎素源としてメタノールを使用する。

その他の菌株を使用する場合は、数菌株の炭 景原の安化性をチェックしてそれぞれに適した ものを選択して使用する。

メメノールを炭素源として使用する場合、培 袰初期から高濃変に使用すると微生物の生育を 阻害することがあるので、漁常は0g~350 低濃度で培養を開始し、その後、必要に応じて 少貴(0g~3%)十つ選次添加することが好 結果を生じる。

培地の窒素源としては塩化アンモニウム。硫 酸アンモニウム。燐酸アンモニウム。酢酸アン モニウムなどの各種無機酸もしくは有機酸のア ンモニウム塩,またはアンモニア。尿素,アミ ン類その他の選集含有化合物。ならびにペプト ン,H2-アミン。肉エキス,コーンスチーブ リカー,カゼイン加水分解物,増加水分解物, フイプシュミールもしくはその前化物。以脂大

豆もしくはその消化物などの温素性有機物質な ど独々のものが使用可能である。

さらに無機物として燐酸第一カリウム。燐酸 第二カリウム。硫酸マグネシウム。塩化ナトリ カム、健康第一鉄、硫酸マンガン、炭酸カルシ ウムなどを使用する。

また、本発明に使用する欲生物が生育の為に 特定の栄養素を必要とする場合はその栄養素を 適当量培地に存在せしめなければならないが、 との種の栄養素は前配の資素性有機物質に含ま れて加えられる場合があり、その様な時には特 に添加する必要はない。

培養は挺進あるいは衆部通気提择などの好気 的条件で行う。培養温度は通常は0~40℃の 範囲で、培地のアミは3~1の範囲に、好まし くは中性付近に保持するととが望ましいが、こ れ以外の温度条件あるいはア星条件下でも恵が 生育すれば実施可能である。培地のPR御髪は 炭酸カルシウム。PR製衡剤。あるいは酸また はアルカリ溶液を添加することにより目的を進

するが、使用菌株によつてはP耳鉤壺を必要と しない場合がある。

上記の方法に従つてノーよ日間培養を行りと 培養液中にL-スレオニンが生成蓄積する。

- 培養終了後、菌体および炭酸カルシウムなど の沈歳物を除去し、実施例にも示す様なイオン 交換樹脂処理によつて培養液よりレースレオニ ンを採取する。その他公知のイオン交換樹脂処 理法、機縮法、吸着法、沈毅法などを併用する ことによつてもユースレオニンを回収すること. ができる。

以下、本発明の実施例を示す。

### 學族例 /

推薦としてプロタミノパクター・カンデイダ スATCC31373を使用した。

との菌株を植培養培地(メタノールコロゴ (NH#)280# 3 g, KH2PO# 2 g, K2HPO# 7 g, Mg804.7820 0.5 9, FeB04.7820 / 0 9, Mn804 \$120 8111, サイアミン塩酸塩/1111, ビ オテンノ 0/3を水に吊餅して!!とした(pR

# BEST AVAILABLE COPY

7.4 )]で30℃,35時間接量培養し、との 培養液!早を発酵培地〔メタノール2011。 (NH#)280# / 08, 尿素/8, NH2PO# 28, K2HPO# 7 8, Mg80# -7H20 0.3 8, Fe80# . 7E20 / 0 時, Mn804 JE20 ま時, サイアミン塩 徴塩!甲。ピオテン!O AB 。 炭酸カルシウム 208,フエノール レッド(pB指示楽 )/0mg を水に再解して/4とした培地(p用72)] / 0 叫を含む 4 5 0 半容三角フラスコに接種し て、30℃で振彙培養を行なつた。との際メタ ノールを培養開始!6時間後に!8,2半時間, 40時間後にそれぞれ25(合計15)添加し、 かつ培地の P H を 2 規定アンモニア 溶液で中性 付近に調節した。かくして培養も7時間後の培 要放中のL-スレオニンの生成量は 30m/8で あつた。

培養終了後、培養液3 & に塩化カルシウム・
2 水塩の粉末 6 0 9 を提拌しなから 徐々に加え、
生成した沈微物・炭酸カルシウムかよび菌体を
速沈して除き、減圧下で最弱して生成した沈微

特別 昭50-25790(3) を再び速化で除き、上清液 3 3 3 4 を 格た。との上清液の 9 日を 3 に関節した後、強酸性イオン 交換樹脂ダイヤイオン8 X - / (日<sup>+</sup>型)(三菱化成社製)のカラムに通して 5 - スレオニンを 吸着させ、 0 3 3 規定アンモニア水で形出して 5 - スレオニンを含む面分を集め、濃縮後、エタノールを添加しながら晶出させ、 5 - スレオニンの結晶を得た。収量 4 3 9 。

### 実施例 2

復置としてメタノモナス・メチロポーラ ATCC2/3/9 を使用する他は実施例/の場合と同様に培養したところ培養液中のL-スレ オニン生成量は23 9/8 であつた。

等許出顧人 (/02)協和證醉工業株式会社 代表者 高 田 弘

#### 土前記以外の発明者

在 所 神奈川県川崎市多摩区王祥寺2623音池

氏 4

本 精 守 サデッカがイサアジ ドリテナ 東京都町田市金井町藤の台団地

カロ人ダ

タ フカ WV タタ 田 中 芳 武 セタボタカかつラ 東京都世田谷区大原コーコー 6 ノ ムラ タダ フキ 野 村 虫 本 THIS PAGE BLANK (USPTO)